5/5/1

DIALOG(R)File 351:DERWENT WPI

(c) 2000 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

010221963

WPI Acc No: 1995-123218/199516 Related WPI Acc No: 1995-116349

XRAM Acc No: C95-056187

Microparticles contg. gas and active agent - for targetted release in vivo by ultrasonic decomposition. of particles, used e.g. in gene therapy

Patent Assignee: SCHERING AG (SCHD)

Inventor: FRITZSCH T; HAUFF P; HELDMANN D; STAHL H; WEITSCHIES W

Number of Countries: 025 Number of Patents: 009

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

WO 9507072 A2 19950316 WO 94EP2806 A 19940825 199516 B

AU 9476551 A 19950327 AU 9476551 A 19940825 199528

DE 4416818 A1 19951116 DE 4416818 A 19940511 199551

WO 9507072 A3 19950406 WO 94EP2806 A 19940825 199614

NO 9600973 A 19960308 WO 94EP2806 A 19940825 199623

NO 96973 A 19960308

EP 717617 A1 19960626 EP 94926878 A 19940825 199630

WO 94EP2806 A 19940825

JP 9502191 W 19970304 WO 94EP2806 A 19940825 199719

JP 95508417 A 19940825

HU 74509 T 19970128 WO 94EP2806 A 19940825 199746

HU 96599 A 19940825

AU 9877299 A 19980910 AU 9476551 A 19940825 199848

AU 9877299 A 19980717

Priority Applications (No Type Date): DE 4416818 A 19940511; DE 4330958 A

19930909

Cited Patents: 1.Jnl.Ref; DE 3803972; EP 327490; EP 504881; US 5147631; US

5190766; WO 9219272; WO 9222298; WO 9300933

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

WO 9507072 A2 G 14 A61K-009/16

1.1

Designated States (National): AU CA HU JP KR NO NZ US

Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LU MC NL

PT SE

AU 9476551 A A61K-009/16 Based on patent WO 9507072

. DE 4416818 A1 7 A61K-009/56

EP 717617 A1 G A61K-009/16 Based on patent WO 9507072

Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU MC

NL PT SE

JP 9502191 W 21 A61K-009/16 Based on patent WO 9507072

HU 74509 T A61K-009/16 Based on patent WO 9507072

AU 9877299 A A61K-009/16 Div ex application AU 9476551

WO 9507072 A3 A61K-009/16

NO 9600973 A A61K-000/00

Abstract (Basic): WO 9507072 A

Microparticles contg. an active agent (I) additionally contain a gaseous phase. The particles pref. have density below 0.8 g/cu.m and particle size 0.1-10 microns, and pref. have a particle shell of at least one biodegradable polymer (II).

Also claimed are: a microparticle system consisting of the microparticles and a suspension medium; and a kit consisting of a first container contg. the microparticles and a second container contg. a carrier liq. (both in unit dose amts.), such that a mobile injectable suspension is formed on mixing, where the vol. of the first container is sufficient to contain the whole of the carrier liq. (as well as the microparticles).

USE - The microparticles are used for targetted in vivo release of (I), by decomposing the particles (after admin.) using diagnostic ultrasound (pref. of frequency 1.5-5 MHz) to release (I) (process claimed). (I) are specifically drugs, toxins, viruses, virus components, bacterial cell wall components, soluble messenger materials, dyes, complement components, adjuvants, thrombolytic agents, tumour necrosis factors, nucleic acids, peptides, proteins, glycoproteins, hormones, cytokines, prostaglandins and cells or their components (all claimed). Esp. (I) are nucleic acids, whole cells or cell components, to be released in target organs for gene therapy. Gene therapy is used e.g. in treating alpha-1-antitrypsin deficiency, cystic

fibrosis, adenosine deaminase deficiency and malignant tumours.

ADVANTAGE - The microparticles provide controlled release of (I) at the required time and location, by a simple, non-invasive method. They have high mechanical stability (e.g. on storage), but are readily decomposed by relatively low energy radiation at the resonance frequency. Transfer of (I) into target cells is increased (claimed), and (I) may be more effective (or effective at lower doses) compared with free (I). (I) is protected against decomposition. in vivo before reaching the target organ.

Dwg.0/0

Title Terms: MICRO; PARTICLE; CONTAIN; GAS; ACTIVE; AGENT; TARGET; RELEASE;

VIVO; ULTRASONIC; DECOMPOSE; PARTICLE; GENE; THERAPEUTIC

Derwent Class: A96; B07

International Patent Class (Main): A61K-000/00; A61K-009/16; A61K-009/56

International Patent Class (Additional): A61K-009/50; A61K-041/00;

A61K-049/00; B01J-013/02

File Segment: CPI

PC WELTORGANISATION FOR GENTIGES EIGENTUM
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTI AG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GLBIET DES PATIENT WESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:		(11)	nternationale Veröffentlichun	g:munmer: WO 95/076'
A65K 9/16, 9/50	A2		nternationales Veröffentlichung Jateun:	16. März 1995 (16.03.9
(21) Internationale: Aktenzeiehen: PCT/EP (22) Internationales Anniele' l'atum: 25. August 1904 (Bestimmungsster en: AU, europäisches Patent (AT, GR, IE, II, LU, MC, NL 	CA, HU, JP, KR, NO, NZ, U BE, CH, DE, DK, ES, FR, C , PT, SE).
(30) Prioritätisdaten: P 43 30 958.5 P 44 16 818.7 9. September 1993 (09.09.9 11. Mai 1994 (11.05.94)	3) I	V DE DE	eröffentlicht Ohne internationalen R veröffentlichen nach Erha	echerchenbericht und erneut alt des Berichts.
(71) Annelder (fitr alle Bestimmungsstuaten ausser US): ING AKTENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Mü 178, D-13353 Berlin (DE).	SCHE llerstras	:: :::::::::::::::::::::::::::::::::::		
(72) F.O. der; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WEITSCHIES [DF/DE]; Gueisenaustrasse 65, D-10961 Ber HEI DMANN, Dieter [DE/DE]; Krefelder S D-10555 Berlin (DE), HAUFF, Peter [DF/DE]; Strasse 84, D-12627 Berlin (DE), FRITZSCH, [DF/DE]; Elisenstrasse 2, D-12169 Berlin (DE), Harald [DE/DE]; Rüngstrasse 41/42, D-12205 Ber	lin (D Strasso Storeda , Thou , STAF	E.). 3, der nas		·
(54) This: ACTIVE PRINCIPLES AND GAS CONT.	 AININ	IG MIC	CROPARTICLES	·
(54) - Ghnung: WIRKSTOFFE UND GAS ENTHAL	.TEND	е мік	P`∴RTIKEL	•
(57) Abstract				
New active principle-containing microparticles are dephase. Also disclosed are agents containing said particles ultrasonically controlled manner, and processes for preparations.	(micro	pparticu	late systems), their use for teles	siple(s) at least one gos or a gase asing active principles in vivo in
(57) Zusammenfswing				
Die Erfindeng betrifft neue wirkstoffhaltige Mikro- gasförmige Phase entlalten, diese Partikel enthaltende M www Wirkstoff-Freis Lang, sowie Verfahren zur Heistelle	littel (n	$m_{\rm H} const$	dolublic Systeme), deten verwo	I(cn) mindestens ein Gas oder indung zur ultraschallgesteuerte
·				
·				

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

ΑT	Össerreich	GΛ	Gaton	BUR	Mauretanica
ΑŪ	Austrelien	GB	Vereinigtes Königseich	MW	Malawi
BB	Bartaics ·	GE	Georgica	NE.	Niger
BE	Belgian	GN	Guinta	NL	Niederlands
BF	Burlina Faso	GR	Gricelenland	NO	Norwegen
BG	Bulgerien	ECU	Ungen	NZ	Neuscoland
BJ	Benin	Œ	Irland	PL	Polen
_	Bradin	ñ	Italian	PT	Portugal
BR		J.	leben 	RO	Rounfinien
BY	Believe	KŒ	Kenya	RU	Russische Folioration
CA	Kanada	EG	Kirgistan	SD	Sudsa
CF	Zentrele Afrikanische Republik	KDP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CG	Kongo	K.R	Republik Korea	St	Slowenica
CE	Schwar		Kasach san	SIT	Slovakel
CI	Côte d'Ivoire	KZ		SN	Scargal
CM	Kamarun	LI	Liochtensein	TD	Tachad
CN	China	LE	Sri Lauka		•
CS	Techechoslowakci	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Techerhische Republik	LV	Lettical	TJ	Tadachilosan
DE	Deuts: Jand	MC	Машео	TI	Trinided and Tobego
DK	Diocoark	MD	Republik Moldan	UA	Ukraine
ES	Sparico	NG	Madagaskar	US	Vereinigte Statten von Amerik
FI	. Pinnland	ML	Mali	UZ	Ushekisun
FR	Prankroich	NON	Mongolei	VN	Vicinan

WO 95/07072 PCT/EP94/02806

Neue wirkstoffhaltige Mikropartikel, diese enthaltende Mittel, deren Verwendung zur ultraschallgesteuerten Freisetzung von Wirkstoffen sowie Verfahren zu deren Herstellung

Die Erfindung betrifft den in den Patentansprüchen gekemizeichneten Gegenstand, das heißt neue wirkstoffhaltige Mikropartikel, die zusätzlich zum (zu den) Wirkstoff(en) mindestens ein Gas bzw. eine gasförmige Phase enthalten, diese Partikel enthaltende Mittel (mikropartikuläre Systeme), deren Verwendung zur ultraschallgesteuerten in vivo Wirkstoff-Freisetzung, zur ultraschallunterstützten Zellinkorporation von Wirkstoffen (Sonoporation) sowie Verfahren zur Herstellung der Partikel und Mittel.

1.

30

Mikropartikuläre Systeme zur kontrollierten Wirkstofffreigabe gibt es schon seit vielen Jahren. Eine Vielzahl an möglichen Hüllsubstanzen und Wirkstoffen läßt sich hierzu verwenden. Ebenso gibt es eine ganze Reihe unterschiedlicher Herstellungsverfahren.

Zusammenstellungen über die verwendeten Hüllsubstanzen und Herstellungsverfahren finden sich z.B. bei: M. Bornschein, P. Melegari, C. Bismarck, S. Keipert: Mikround Nanopartikeln als Arzneistoffträgersysteme unter besonderer Berücksichtigung der Herstellungsmethoden, Pharmazie 44 (1989) 585-593 und M. Chasin, R. Langer (eds.): Biodegradable Polymers as Drug Delivery Systems, Marcel Dekker, New York, 1990.

Die Freisetzung von Wirkstoffen aus mikropartikulären Systemen beruht überwiegend auf Diffusions- oder Erosionsprozessen [vgl. C. Washington: Drug release from microdisperse systems: A critical review, Int. J. Pharm. 58 (1990) 1-12 und J. Heller: Bioerodible Systems, in: R.S. Langer, D.L. Wice (eds.): Medical applications of controlled release Vol. 1, CRC Press, Florida, 1984, p. 69-101].

Diese Prinzipien sind jedoch mit dem Nachteil behaftet, daß die zeitliche Steuerbarkeit der Wirkstofffreisetzung aus mikrodispersen Systemen in vivo auf die Geschwindigkeit des Erosionsprozesses und/oder Diffusionsprozesses begrenzt ist und nach Applikation nicht weiter beeinflußt werden kann.

Die bislang bekannten Konzepte zur örtlichen Steuerung der Wirkstofffreisetzung in vivo aus mikropartikulären Systemen beruhen fast ausschließlich entweder auf unspezifischen Anrecherungen der mikropartikulären Wirkstoffträger in bestimmten Zielorganen wie Leber und Milz oder auf Maßnahmen zur gezielten Veränderung der Orgauverteilung in vivo nach Applikation durch die Veränderung der Oberflächeneigensch under mikropartikulären Systeme mit Hilfe von Tensiden oder

• }

10

spezifitätsvermittelnden Sieffen wie z.B. Antikörpern [vgl.: R.H. Müller: Colloidal carriers for controlled drug delivery - Modification, characterization and in vivo distribution -, Kiel, 1989; S. D. Tröster, U. Müller, J. Kreuter: Modification of the biodistribution of poly(methylmethactylate) nanoparticles in rats by coating with surfactants, Int. J. Pharm. 61 (1991), 85-100; S.S. Davis, L. Illum, J.G. Mevie, E. Tomlinson (eds.): Microspheres and drug therapy, Elsevier science publishers B.V., 1984 und H. Tsuji, S. Osaka, H. Kiwada: Targeting of liposomes surface-modified with glycyrrhizin to the liver, Chem. Pharm. Bull. 39 (1991) 1004-1008]. Alle diese Verfahren bieten darüber hinaus jedoch keine weitere Möglichkeit den Ort der Wirkstofffreisetzung nach Applikation aktiv zu beeinflussen. Des weiteren ist es nicht möglich, das Ausmaß und die Geschwindigkeit der Wirkstofffreigabe nach Applikation zu beeinflussen.

Erste Versuche, aktiv den Ort der Wirkstofffreisetzung zu beeinflussen, beruhen auf der Möglichkeit, vorhandene, bzw. induzierte pH- oder Temperaturdifferenzen zur Freisetzung zu benutzen [vgl.: H. Hazemeto, M. Harada, N. Kamatsubara, M. Haga, Y. Kato: PH-sensitive liposomes composed of phosphatidyl-ethanolamine and fatty acid, Chem. Pharm. Bull. 38 (1990) 748-751 und J.N. Weinstein, R.L. Magin, M.B. Gatwin, D.S. Zaharko: Liposomes and local hyperthermia, Science 204 (1979) 188-191]. Diese Methoden sind jedoch mit dem Nachteil behaftet, daß sie entweder begrenzt sind auf Fälle wo die erforderlichen Temperatur- bzw. pH-Differenzen bereits vorliegen (z.B. im Tumorgewebe) oder die entsprechenden zur Freisetzung erforderlichen Parameter nur durch aufwendige, z.T. invasive Maßnahmen herbeigeführt werden müssen. Darüber hinaus ist im letzteren Fall die örtliche

Ein weiteres bekanntes Verfahren, den Ort der Wirkstofffreisetzung zu beeinflussen, besteht in der Verwendung von Mikropartikeln, die durch in den Partikeln verkapselte Ferrofluide über äußerlich angelegte Magnetfelder innerhalb bestimmter

Körpersegmente anreicherbar sind [K.J. Widder, A.E. Senyei: Magnetic microspheres: A vehicle for selective targeting of drugs, Pharmac. Ther. 20 (1983) 377-395]. Die Verwendung derartiger Mikropartikel erfordert allerdings die gleichzeitige gezielte Anwendung starker, fokussierbarer Magnetfelder. Magnete, die derartige Felder erzeugen, sind jedoch in der Medizin wenig verbreitet. Desweiteren läßt sich die Geschwindigkeit der Wirkstofffreigabe auf diese Weise nicht beeinflussen.

In der U.S. Patentschrift 4,657,543 wird ein Verfahren beschrieben, bei dem die Freisetzung durch Ultraschalleinwirkung auf wirkstoffhaltige Polymerblöcke hervorgerufen wird. Dieser Effekt beruht im wesentlichen auf einer verstärkten Erosion des Polymers unter Schalleinwirkung. Der Nachteil dieses Verfahrens ist, daß es nur für ortsfeste Implantate geeignet ist. Für deutliche Effekte ist zudem die Verwendung sehr hoher Schalldrücke oder von Dauerschallsignalen notwendig, die zur Gewebeschädigung führen können.

In der WO 92/22298 werden Liposomen beschrieben, die sich durch Einstrahlung von Ultraschall, der im Bereich der Resonanzfrequenz der Mikrobläschen liegt, zerstören lassen. Dabei tritt der verkapselte Wirkstoff aus. Die Resonanzfrequenz wird mit ca. 7,5 MHz angegeben. Diagnostischer Ultraschall derart hoher Frequenz weist jedoch aufgrund der hohen Absorption durch Körpergewebe nur eine geringe Eindringtiefe (wende Zentimeter) auf. Die beschriebenen Liposomen sind deshalb nur für die Freisetzung von Wirkstoffen in oberflächennahen Gebieten des Körpers geeignet.

Bei der Verwendung von Nukleinsäuren als Wirkstoffe werden in der Literatur zwei Systeme basierend auf viralen Vektoren bzw. nicht-virale Vektoren beschrieben. In vivo werden derzeit als virale Vektoren Retro-, Adeno- und Herpesviren (bzw. deren Rekombinanten) und als nicht-virale Vektoren Liposomen und Liganden zelloberflächenspezifischer Rezeptoren untersucht (G.Y. Wu & C. H. Wu: Delivery systems for gene therapy, Biotherapy, 3 (1991) 87-95 und F. D. Ledley: Are contemporary methods for somatic gene therapy suitable for clinical applications?, Clin Invest Med 16 (1) (1993) 78-88.

Erste Untersuchungen zur Verwendung der Gentherapie beim Menschen konzentrieren sich auf genetisch bedingte Erkrankungen wie z. B. alpha-1-Antitrypsinmangel, zystische Fibrose, Adenosindesaminasemangel und maligner Tumoren wie z. B. Melanome, Mammatumore und Intestinalkarzinome.

Bislang sind jedoch keine Vektoren bekannt, die sowohl eine räumliche als auch zeitliche Steuerung der Freisetzung von Nukleinsäuren ermöglichen.

Es besteht daher für vielfältige Zwecke weiterhin ein Bedarf an gezielt applizierbaren Formulierungen, die die genannten Nachteile des Standes der Technik überwinden, d.h. bei denen sowohl der Ort und Zeitpunkt der Wirkstofffreisetzung als auch die Menge der abgegebenen Substanz, gezielt durch einfache, nicht invasive Maßnahmen gesteuert werden kann. Die Formulierungen sollten darüber hinaus eine hohe Stabilität, insbesondere in Hinblick auf mechanische Einflüsse, aufweisen.

10

15

Der Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, derartige Formulierungen zur Verfügung zu stellen, sowie Verfahren zu ihrer Herstellung zu schaffen.

Diese Aufgabe wird durch die Erfindung gelöst.

Es wurde gefunden, daß bei mikropartikulären Systemen, die zusammenges izt sind aus einem pharmazeutisch verträglichen Suspensionsmedium und Mikropartikeln, die aus einer bioabbaubaren Hülle und einem gas- und wirkstoffhaltigen Kern bestehen, überraschenderweise bei der Bestrahlung mit diagnostischen Ultraschallwellen in einem Frequenzbereich der unterhalb der Resonanzfrequenz der Partikel liegt, die Hülle dieser Partikel zerstört wird und so der (die) verkapselte(n) Wirkstoff(e) gezielt freigesetzt wird (werden).

Die Erfindung betrifft somit neue wirkstoffhaltige Mikropartikel, die neben dem Wirkstoff ein Gas, eine gasförmige Phase oder Gasgemische enthalten, sowie mitropartikuläre Systeme bestehend aus den erfindungsgemäßen Mikropartikeln sowie einem pharmazeutisch verträglichen Suspensionsmedium.

Die Partikel weisen eine Dichte kleiner als 0,8 g/cm³, bevorzugt kleiner als 0,6 g/cm³ auf und haben eine Größe im Bereich von 0,1 - 8 μm, vorzugsweise 0,3 - 7 μm. Im Falle von verkapselten Zellen beträgt die bevorzugte Partikelgröße 5-10 μm. Aufgrund der geringen Größe verteilen sie sich nach i.v. Injektion innerhalb des gesamten Gefäßsystems. Unter Sichtkontrolle auf dem Monitor eines diagnostischen Ultraschallgerätes kann dann durch Intensivierung des Schallsignals eine vom Anwender gesteuerte Freisetzung der enthaltenen Stoffe herbeigeführt werden, wobei die zur Freisetzung erforderliche Frequenz unterhalb der Resonanzfrequenz der Mikropartikel liegt. Geeignete Frequenzen liegen im Bereich von 1 - 6 MHz, bevorzugt zwischen 1,5 und 5 MHz.

Dadurch ist erstmalig innerhalb des gesamten Körpers eine kombinierte Steuerung der Wirkstofffreigaberate und des Wirkstofffreigabeortes durch den Anwender möglich. Diese Freisetzung, durch Zerstörung der Partikelhülle, ist überraschenderweise auch mit Ultraschallfrequenzen weit unterhalb der Resonanzfrequenz der Mikrobläschen mit in der medizinischen Diagnostik üblichen Schalldrücken möglich, ohne daß es zu einer Erwärmung des Gewebes kommt. Dieses ist besonderes deswegen bemerkenswert, weil auf Grund der großen mechanischen Stabilität der Partikelhülle - wie sie z.B. in Hinblick auf Lagerstabilität von Vorteil ist - eine Zerstörung der Hülle mit relativ energicarmer Strahlung nicht zu erwarten war.

35

Die Wirkstofffreigabe kann aufgrund des hohen Gasanteils der Partikel und der damit verbundenen Echogenität, in vivo über die Abnahme des empfangenen Ultraschallsignals kontrolliert werden.

Weiterhin wurde gefunden, daß bei Anwendung erfindungsgemäßer mikropartikuläter Systeme ein verbesserter Transfer von Wirkstoffen in die Zellen erzielt werden kann (Sonoporation).

Außerdem wurde gefunden, daß die aus den erfindungsgemäßen mikropartikulären Systemen freigesetzten Wirkstoffe im Vergleich zu dem reinen Wirkstoff überraschenderweise eine erhöhte pharmakologische Wirksamkeit zeigen.

Die erfindungsgemäßen mikropartikulären Systeme sind aufgrund ihrer Eigenschaften für eine gezielte Freisetzung von Wirkstoffen und deren erhöhten Transfer in die Zielzellen unter Einwirkung von diagnostischem Ultraschall geeignet.

Als Hüllmaterialien für die Gas/Wirkstoff enthaltenden Mikropartikel eignen sich prinzipiell alle biologisch abbaubaren und physiologisch verträglichen Materialien, wie z.B. Proteine wie Albumin, Gelatine, Fibrinogen, Collagen sowie deren Derivate wie 20 z.B. succinylierte Gelatine, quervenetzte Polypeptide, Umsetzungsprodukte von Proteinen mit Polyethylenglykol (z.B. mit Polyethylenglykol konjugiertes Albumin), Stärke oder Stärkederivate, Chitia, Chitosan, Pektin, biologisch abbaubare synthetische Polymere wie Polymilchsäure, Copolymere aus Milchsäure und Glykolsäure, Polycyanoacrylate, Polyester, Polyamide, Polycarbonate, 25 Polyphosphazene, Polyaminosäuren, Poly-e-caprolacton sowie Copolymere aus Milchsäure und E-Caprolacton und deren Gemische. Besonders geeignet sind Albumin, Polymilchsäure, Copolymere aus Milchsäure und Glykolsäure, Polycyanoacrylate, Polyester, Polycarbonate, Polyaminosäuren, Poly-e-caprolacton sowie Copolymere aus Milchsäure und e-Caprolacion. 30

Das (die) eingeschlossene(n) Gas(e) können beliebig gewählt werden, wobei jedoch physiologisch unbedenkliche Gase wie Luft, Stickstoff, Sauerstoff, Edelgase, halogenierte Kohlenwasserstoffe, SF₆ oder deren Gemische bevorzugt sind. Ebenfalls geeignet sind Ammoniak, Kohlendioxid sowie dampfförmige Flüssigkeiten, wie z.B. Wasserdampf oder niedrigsiedende Flüssigkeiten (Siedepunkt < 37 °C).

Der pharmazeutische Wirkstoff kann ebenfalls beliebig gewählt werden. Als Beispiele seien genannt Arzneistoffe, Toxine, Viren, Virusbestandteile, Bestandteile von bakteriologischen Zellwänden. Peptide wie z.B. Endothelin, Proteine, Glycoproteine, Hormone, löstiche Botenstoffe, Farbstoffe, Komplement Komponenten, Adjuvantien, trombolytische Agentien, tumornekrose Faktoren, Zytokine (wie z.B. Interleukine, koloniestimulierende Faktoren wie GM-CSF, M-CSF, G-CSF) und/oder Prostaglandine. Die erfindungsgemäßen Mikropartikeln eignen sich insbesondere zur Verkapselung von Nukleinsäuren, ganzen Zellen und/oder Zellbestandteilen, die (z.B. bei der Gentherapie) im Zielorgan mittels Ultraschall freigesetzt werden sollen.

10

15

Der Begriff pharmazeutischer Wirkstoff schließt sowohl die natürlichen, als auch die synthetisch oder gentechnologisch hergestellten Wirkstoffe ein.

Bevorzugt werden pharmazentische Wirkstoffe verwendet, deren applizierte Dosis (bei bolusförmiger Injektion) 100 mg pro Anwendung nicht übersteigt. Dabei ist zu berücksichtigen, daß bei den erfindungsgemäßen mikropartikulären Systemen, wie zuvor beschrieben, eine Erhöhung der pharmakologischen Wirksamkeit erreicht wird, wobei in verschiedenen Fällen eine Wirkungsverstärkung beobachtet werden kann, wodurch die erfindungsgemäßen mikropartikulären Systeme auch für Wirkstoffe einsetzbar sind, die auf konventionellem Wege im Bolus höher als 100 mg pro Anwendung dosiert werden müssen.

20

Sind noch höhere Dosierungen erforderlich, so empfiehlt es sich die Mittel über einen längeren Zeitraum als Infusionslösung zu verabreichen

25

Obgisch es über die genannten Limitierungen hinaus keine weiteren Einschränkungen gibt, können die erfindungsgemäßen mikropartikulären Systeme besonders dort mit Vorteil eingesetzt werden, wo es aufgrund einer geringen in vivo Lebensdauer des Wirkstoffs in freier Form nicht oder nur in beschränktem Ausmaß möglich ist, das Zielorgan zu erreichen, ohne daß zuvor Zersetzung des Wirkstoffs eingetreten ist. Zu derartigen Wirkstoffen zählen verschiedene Hormone, Peptide, Proteine, Zellen und deren Bestandteile sowie Nukleinsäuren.

35

Ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Mikropartikel besteht darin, daß zunächst in an sich bekannter Weise (DE 38 03 972, WO 93/00933, EP 0 514 790, WO 92/17213, US 5,147,631, WO 91/12823, EP 0 048 745) gasgefüllte Mikropartikel hergestellt werden. Erfindungsgemäß werden diese dann mit in überkritischen Gasen gelösten Wirkstoffen befüllt. Dazu werden die mit geeigneten

Verfahren getrockneten (z.B. Gefriertrocknung) gashaltigen Mikropartikel mit einer Lösung des Wirkstoffs in einem überkritischen Gas in einem Autoklaven behandelt. Zweckmäßigerweise verfährt man, indem Wirkstoff und gasgefüllter Mikropartikel gemeinsam in einem Autoklaven vorgelegt werden und dieser anschließend mit dem überkritischen Gas oder Gasgemisch befüllt wird. Als überkritische Gase eignen sich je nach Wirkstoff alle Gase, die in einen überkritischen Zustand überführt werden können, insbesondere jedoch überkritisches Kohlendioxid, überkritischer Stiekstoff, überkritischer Ammoniak sowie überkritische Edelgase. Nach der Behandlung der Mikropartikel mit der Lösung des Wirkstoffs im überkritischen Gas oder Gasgemisch wird der überschüssige Wirkstoff an der äußeren Oberfläche der Mikropartikel falls erforderlich durch Waschen der Mikropartikel in einem geeigneten Medium entfernt und die so gereinigten Partikel gewünschtenfalls gefriergetrocknet. Dieses Verfahren ist für alle Wirkstoffe geeignet, die sich in überkritischen Gasen oder Gasgemischen lösen, wie z.B. Peptide oder lipophile Arzneistoffe.

Ein alternatives Verfahren, das sich insbesondere zur Verkapselung von Wirkstoffen

15

10

die in überkritischen Gasen oder Gasgemischen unlöslich sind (wie z.B. Proteine, zuckerhaltige Verbindungen), eignet, beruht auf der Verkapselung einer wirkstoffhaltigen wäßrigen Phase mittels einer Mehrfachemulsion. Als besonders geeignet haben sich Wasser/Öl/Wasser (W/O/W)-Emulsionen erwiesen. Dazu wird das 20 Hüllmaterial in einem geeigneten organischen Lösungsmittel, das nicht in Wasser löslich ist, in einer Konzentration von 0,01 - 20 % (m/V) gelöst. In diese Lösung wird eine wäßrige Lösung des zu verkapselnden Wirkstoffs so emulgiert, daß eine Emulsion vom Typ W/O entsteht. Beide Lösungen können zusätzlich Hilfsstoffe wie Emulgatoren enthalten. Bevorzugt ist es jedoch, aus Gründen der im allgemeinen 25 begrenzten biologischen Verträglichkeit von Emulgatoren, auf diese weitgehend zu verzichten. Als vorteilhaft hat es sich erwiesen, der inneren wäßrigen Phase pharmazeutisch akzeptable Quasiemulgatoren wie z.B. Polyvinylalkohol, Polyvinylpyrrolidon, Gelatine, Albumin oder Dextrane im Konzentrationsbereich von 0,1 bis 25 % zuzusetzen. Als besonders vorteilhaft hat es sich erwiesen, in der inneren 30 wäßrigen Phase, gegebenenfalls zusätzlich zu den anderen verwendeten Hilfsstoffen, 0,1 - 20 % (m/V) eines gut wasserlöslichen pharmazeutisch akzeptablen Salzes oder Zuckers oder Zuckeralkohols, wie z.B. Natriumchlorid, Galaktose, Mannitol, Laktose, Saccharose, Glukose, Natriumhydrogenphosphat zu lösen. Es kann außerdem vorteilhaft sein, die innere wäßrige Phase vor der Emulgierung mit der verwendeten organischen Phase zu sättigen. Die hergestellte Emulsion vom Typ W/O sollte eine mittlere Tröpfchengröße der inneren Phase von ca. 0,1 bis 10 μm aufweisen. Diese Emulsion wird unter Rühren in das mindestens gleiche Volumen einer wäßrigen

Lösung eines Emulgators oder Quasiemulgators gegeben. Das organische Lösungsmittel wird unter Rühren durch geeignete Verfahren (solvent evaporation) wieder entfernt. Die erhaltenen wassergefüllten Mikropartikel werden erforderlichenfalls gewaschen und anschließend so getrocknet, daß die innere 5 Wasserphase ohne Zerstörung der Mikropatikel entfernt wird. Grundsätzlich geeignete Trocknungsverfahren sind die Gefriertrocknung und die Sprühtrocknung. Bevorzugt ist die Gefriertrocknung. Dazu wird in der Suspension der Mikropartikel ein gerüstbildender Hilfsstoff wie z.B. Zucker, Zuckeralkohole, Gelatine, Gelatine-Derivate, Albumin, Aminosäuren, Polyvinylpyrrolidon, Polyvinylalkohol in einer Konzentration von ca. 0,5 - 20 % (m/V) gelöst. Die Suspension wird anschließend bei möglichst tiefen Temperaturen, bevorzugt unterhalb ca. -30 °C eingefroren und dann gefriergetrocknet. Nach der Gefriertocknung und Redispergierung in einem geeigneten Suspensionsmedium, lassen sich die entstandenen gashaltigen Mikropartikel der erforderlichen Dichte durch Flotation oder Zentrifugation, von eventuell ebenfalls vorhandenen soliden oder immer noch wassergefüllten Mikropartikeln abtrennen und falls erforderlich, möglichst unter Zusatz von Gerüstbildnern, erneut gefriertrocknen. Die Mikropartikel enthalten dann den verkapselten Wirkstoff und Gas bzw. gasförmige Phase nebeneinander.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen mikropartikulären Systeme aus den nach den 20 vorbeschriebenen Verfahren hergestellten Partikel erfolgt durch Resuspendieren der Partikel in einem pharmazeutisch verträglichen Suspensionsmedium. Das Resuspendieren in einem geeigneten Medium kann sich unmittelbar an den letzten Verfahrensschritt (die Gefriertrocknung) anschließen, kann aber gewünschtenfalls auch erst durch den behandelnden Arzt vor der Anwendung erfolgen. 25 In letzterem Fall liegen die erfindungsgemäßen mikropartikulären Systeme als ein Kit, bestehend aus einem ersten die Partikel enthaltenden Behälter und einem zweiten das Suspensionsmedium enthaltenden Behälter, vor. Die Größe des ersten Behälters ist so zu wählen, daß auch das Suspensionsmedium in diesem vollständig Platz findet. So kann z.B. mittels einer Spritze über eine im Verschluß des ersten Behälters befindliche 30 Membran, das Suspensionsmedium vollständig zu den Partikeln gegeben werden und durch anschließendes Schütteln die injektionsfertige Suspension hergestellt werden. Als Suspensionsmedien konunen alle dem Fachmann bekannten injizierbaren Medien infrage, wie z.B. physiologische Kochsalzlösung, Wasser p.i. oder 5%ige Glukoselösung. 35

Die applizierte Menge richtet sich nach dem jeweilig eingeschlossenen Wirkstoff. Als orientierender oberer Grenzwert kann ein Wert angenommen werden, wie er auch bei

konventioneiler Verabreichung des jeweiligen Wirkstoffs verwendet werden würde. Aufgund des wirkungsverstärkenden Effekts sowie der Möglichkeit den Wirkstoff spezifisch aus den erfindungsgemäßen mikropartikulären System freizusetzen, liegt die erforderliche Dosis im allgemeinen jedoch unter diesem oberen Grenzwert.

Die nachfolgenden Beispiele dienen der Erläuterung des Erfundungsgegenstandes, ohne ihn auf diese beschränken zu wollen.

-10-

Beispiel 1: Coffein-haltige Mikropartikel aus Polycyanacrylat

Gasgefüllte Mikropartikel, die aus Butyleyanaerylsäure gemäß DE 38 03 972 hergestellt wurden, werden unter Zusatz von 2 % (m/V) Polyvinylalkohol gefriergetrocknet. Es werden ca. 3 · 109 Partikel in Form des Lyophilisats zusammen mit 50 mg Coffein in einen Autoklaven gefüllt. Das Gemisch wird bei ca. 45 °C und 100-120 bar mit Kohlendioxid behandelt. Die Entfernung des überschüssigen Coffeins wird folgendermaßen durchgeführt: Die dem Autoklaven entnommenen Mikropartikel werden in 3 ml Wasser, das 1 % Lutrol F 127 gelöst enthält, resuspendiert. Die Partikel werden durch Zentrifugation abgetrennt und in 3 ml Wasser, das 1 % Lutrol F 127 gelöst enthält, resuspendiert. Die Zentrifugation mit anschließender Redispergierung in 3 ml Wasser, das 1 % Lutrol F 127 gelöst enthält, wird solange wiederholt, bis im Wasser kein Coffein mehr photometrisch bei 273 nm nachgewiesen werden kann.

15

10

Beispiel 2: Fibrinolytische Mikropartikel aus Poly (D,L-Milchsäure-Glykolsäure)

2 g Poly (D,L-Milchsäure-Glykolsäure) (50:50) (Resomer RG 503, Bochringer Ingelheim) werden in 20 ml CH₂Cl₂ gelöst. 10 mg r t-PA (Gewebsplasminogenaktivator) werden in 4 ml einer 4 %igen wässrigen Gelatinelösung, die zuvor autoklaviert wurde, gelöst und unter Rühren mit einem schnellaufenden Rührwerk zu der organischen Phase gegeben. Nach vollständiger Emulgierung werden 200 ml einer 4 %igen autoklavierten Gelatinelösung unter weiterem Rühren zugegeben. Die Emulsion wird
 8 h bei Raumtemperatur gerührt. Die entstandenen Partikel werden durch einen 5 μm-Filter filtriert, durch Zentrifugation separiert, in 50 ml 4 %iger autoklavierter Gelatinelösung resuspendiert, bei -78 °C eingestoren und gefriergetrock. Nach Resuspendierung werden die gashaltigen Mikropartikel durch Zentrifugation (bei 1000 Upm, 30 min) abgetrennt. Die gashaltigen Mikropartikel werden in 20 ml Wasser für Injektionszwecke aufgenommen. Sie weisen eine Dichte kleiner als 0,7 g/cm³ auf.

Beispiel 3: in vitro Freisetzung von Coffein durch Ultraschall

1 ml einer nach Beispiel 1 zubereiteten Partikelsuspension, mit Wasser verdünnt auf eine Konzentration von 108 Partikel/ml wird in ein mit 100 ml en stem Wasser gefülltes Becherglas gegeben. In das Wasser wird ein 3,5 MHz Schallkopf eines diagnostischen Ultraschallgerätes (HP Sonos 1000) getaucht und die Veränderung des

20

30

35

B-Bildes beobachtet. Zunächst wird das Gerät mit einer mittleren Schalleistung (Transmit ≤ 20 dB) betrieben, wobei deutliche Echos zu erkennen sind. Eine Prüfung des partikelfreien Wassers auf Coffein bleibt negativ. Wird der Schalldruck erhöht (Transmit > 30 dB), verschwinden die Echos. Die Flüssigkeit enthält nun nachweisbares freies Coffein, mikroskopisch sind überwiegend Bruchstücke der Mikropartikel zu erkennen und nur noch sehr wenige intakte.

Beispiel 4: in vitro Freisetzung von rekombinantem tissue Plasminogen Aktivator (r t-PA) durch Ultraschall

1 ml einer nach Beispiel 2 zubereiteten Partikelsuspension, mit Wasser verdünnt auf eine Konzentration von 108 Partikel/ml wird in ein mit 1° 11 entgastem Wasser gefülltes Becherglas gegeben. In das Wasser wird ein 3,5 MHz Schallkopf eines diagnostischen Ultraschallgerätes (HP Sonos 1000) getaucht und die Veränderung des B-Bildes beobachtet. Zunächst wird das Gerät mit einer geringen Schalleistung (Transmit ~ 10 dB) betrieben, wobei deutliche Echos zu erkennen sind. Eine Prüfung des partikelfreien Wassers auf r t-PA bleibt negativ. Wird der Schalldruck erhöht (Transmit > 30 dB), verschwinden die Echos. Die Flüssigkeit enthält nun nachweisbares freies r t-PA, mikroskopisch sind überwiegend Bruchste der Mikropartikel zu erkennen und nur noch sehr wenige intakte. Die mit dem erhöhten Schalldruck behandelte Partikeisuspension weist fibrinolytische Eigenschaften auf.

25 <u>Beispiel 5</u>: Mitomycin-haltige Mikropartikel aus Polymilchsäure

2 g Polymilchsäure (MG ca. 20 000) werden in 100 ml CH₂Cl₂ gelöst. 20 mg Mitomycin werden in 15 ml 0,9 %iger wässriger Kochsalzlösung gelöst und unter Rühren mit einem schnellaufenden Rührwerk zu der organischen Phase gegeben. Nach vollständiger Emulgierung werden 200 ml einer 1 %igen Lösung von Polyvinylalkohol (MG ca. 15 000) in Wasser unter weiterem Rühren zugegeben. Die Emulsion wird 4 h bei Raumtemperatur gerührt. Die entstandenen Partikel werden durch einen 5 μm-Filter filtriert, durch Zentrifugation separiert, in 50 ml einer 5 %igen Lösung von Polyvinylpyrrolidon (MG ca. 10 000) in Wasser resuspendiert, bei -50 °C eingefroren und anschließend gefriergetrocknet. Nach Resuspendierung werden die gashaltigen Mikropartikel durch Zentrifugation (bei 1000 Upm, 30 min) abgetrennt. Die gashaltigen Mikropartikel werden in 20 ml Wasser für Injektionszwecke aufgenommen. Sie weisen eine Dichte kleiner als 0,7 g/cm³ auf. Sie eignen sich auch

10

als Kontrastmittel für Ultraschall und setzen bei Beschallung mit diagnostischem Ultraschall Mitomyein frei.

Beispiel 6: Vincristinsulfat-haltige Mikropartikel aus Poly-ε-capre', του

2 g Poly-ε-caprolacton (MG ca. 40 000) werden in 50 ml CH₂Cl₂ gelöst. 10 mg Vincristinsulfat werden in 15 ml einer 5 %igen wässrigen Lösung von Galactose gelöst und unter Rühren mit einem schnellaufenden Rührwerk zu der organischen Phase gegeben. Nach vollständiger Emulgierung werden 200 ml einer 5 %igen Lösung von Humanalbumin in Wasser unter weiterem Rühren zugegeben. Die Emulsion wird 4 h bei Raumtemperatur gerührt. Die entstandenen Partikel werden durch einen 5 μm-Filter filtriert, durch Zentrifugation separiert, in 50 ml einer 5 %igen Lösung von Humanalbumin in Wasser resuspendiert, bei -50 °C eingefroren und anschließend gefriergetrocknet. Nach Resuspendierung werden die gashaltigen Mikropartikel durch Zentrifugation (bei 1000 Upm, 30 min) abgetrenut. Die gashaltigen Mikropartikel weisen eine Dichte kleiner als 0,7 g/cm³ auf. Sie eignen sich als Kontrastmittel für Ultraschall und setzen bei Beschallung mit diagnostischem Ultraschall Vincristinsulfat frei.

20

25

30

35

15

Beisiel 7: Ilomedin-haltige Mikropartikel aus Polycyanacrylsäurebutylester

3 g Polycyanacrylsäurebutylester werden in 50 ml CH₂Cl₂ gelöst. 1 mg Ilomedin wird in 15 ml einer 5 %igen wässrigen Lösung von Galactose gelöst und unter Rühren mit einem schnellaufenden Rührwerk zu der organischen Phase gegeben. Nach vollständiger Emulgierung werden 200 ml einer 2,5 %igen Lösung von Polyvinylalkohol (MG 15 000) in Wasser unter weiterem Rühren zugegeben. Die Emulsion wird 4 h bei Raumtemperatur gerührt. Die entstandenen Partikel werden durch einen 5 μm-Filter filtriert, durch Zentrifugation separiert, in 50 ml einer 10 %igen Lösung von Lactose in Wasser resuspendiert, bei -50 °C eingefroren und anschließend gefriergetrocknet. Nach Resuspendierung werden die gashaltigen Mikropartikel durch Zentrifugation (bei 1000 Upm, 30 min) abgetrennt. Die gashaltigen Mikropartikel weisen eine Dichte kleiner als 0,7 g/cm³ auf. Sie eignen sich als Kontrastmittel für Ultraschall und setzen bei Beschallung mit diagnostischem Ultraschall Ilomedin frei.

Beispiel 8: Methylenblau-haltige Mikropartikel aus Poly(D,L-Milchsäure-Glykolsäure)

4 g Poly (D,L-Milchsäure-Glykolsäure) (50:50) (Resomer RG 503, Boehringer Ingelheim) werden in 50 ml CH₂Cl₂ gelöst. 20 mg Methylenblau werden in 4 ml einer 4 %igen wässrigen Gelatinelösung, die zuvor autoklaviert wurde, gelöst und unter Rühren mit einem schnellaufenden Rührwerk zu der organischen Phase gegeben. Nach vollständiger Emulgierung werden 200 ml einer 4 %igen autoklavierten Gelatinelösung unter weiterem Rühren zugegeben. Die Emulsion wird 8 h bei
10 Raumtemperatur gerührt. Die entstandenen Partikel werden durch einen 5 μm-Filter filtriert, durch Zentrifugation separiert, in 50 ml 4 %iger autoklavierter Gelatinelösung resuspendiert, bei -78 °C eingefroren und gefriergetrocknet. Nach Resuspendierung werden die gashaltigen Mikropartikel durch Zentrifugation (bei 1000 Upm, 30 min) abgetrennt. Die gashaltigen Mikropartikel werden in 20 ml Wasser für Injektionszwecke aufgenommen. Sie weisen eine Dichte kleiner als 0,7 g/cm³ auf und setzen bei Beschallung mit Ultraschall (Schalldruck >50dB, Frequenz 2,5MHz) Methylenblau frei.

20 <u>Beispiel 9</u>: Nukleinsäurehaltige Mikropartikel (Markergen β-Gal + Albuminpromotor) aus Poly(D,L-Milchsäure-Glykolsäure)

0,4 g Polyvinylpyrrolidon (k < 18) und 2 g eines Copolymeren aus Milchsäure und Glykolsäure 50:50 werden in 50 ml CH₂Cl₂ gelöst. Unter Rühren werden 5 ml einer Lösung von 300 μg Markergen β-Gal mit Albuminpromotor in 0,9 %iger Kochsalzlösung zugegeben. Die entstandene Emulsion wird unter Rühren in 200 ml einer 2 %igen autoklavierten (121 °C, 20 min) Gelatinelösung überführt. Nach 3 h wird die entstandene Suspension in Portionen à 5 ml abgefüllt, bei -55 °C eingefroren und anschließend 70 h gefriergetrocknet. Die Vials werden nach Gefriertrocknung mit je 5 ml Wasser resuspendiert und 3 h stehen gelassen. Die flotierten Partikel werden abgenommen in je 2 ml Wasser, das 10 % PVP enthält, resuspendiert und nach Einfrieren bei -55 °C erneut 90 h gefriergetrocknet.

Beispiel 10: In-vitro-Freisetzung von Nukleinsäure (Markergen β -Gal + Albuminpromotor) aus Mikropartikeln

1 Vial einer nukleinsäurehaltigen Mikropartikelpräparation, hergestellt nach
5 Beispiel 9, wird mit 2 ml Wasser resuspendiert. 1 ml der Suspension wird mit Ultraschall behandelt (Probe 1), 1 ml wird nicht mit Ultraschall behandelt (Probe 2).
Beide Proben werden zentrifugiert, die partikelarmen Phasen entnommen, durch einen 0,2 μm Filter filtriert. Die Filtrate werden mittels Gelelektrophorese auf ihren Gehalt an Markergen β-Gal untersucht. Das Filtrat aus Probe 1 enthält ca. 100 % mehr β-Gal
10 als das Filtrat aus Probe 2.

Beispiel 11: In-vivo-Freisetzung von Nukleinsäure (Markergen β-Gal + Albuminpromotor) aus Mikropartikeln

15

20

25

2 Vials einer nukleinsäurehaltigen Mikropartikelpräparation, hergestellt nach Beispiel 9 werden mit je 2 ml Wasser resuspendiert. Das gesamte Resuspendat wird der narkotisierten Ratte langsam i. v. (ca. 0,5 ml/min) appliziert. Während der Applikation erfolgt eine Beschallung (7,5 MHz) der Leber, welche bis zu 20 min nach Injektionsabschluß fortgeführt wird. 48 Stunden nach der Partikelgabe wird die Leber entnommen und bei -40 °C in Isopentan schockgefroren. Der enzymhistochemische Nachweis der neutralen β-Galaktosidase erfolgt an 8 - 10 μm dicken Gefrierschnitten. Die Gegenfärbung wird mit Kernechtrot durchgeführt. Im Lebergefrierschnitt stellte sich die neutrale β-Galaktosidase - als Ergebnis der Genexpression - diffus verteilt als dunkelblaue Signale dar.

15

Patentausprüche

- Wirkstoffhaltige Mikropartikel, dadurch gekennzeichnet, daß die Partikel neben dem Wirkstoff auch eine gasförmige Phase enthalten.
- 2. Wirkstoffhaltige Mikropartikel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Dichte der Partikel kleiner als 0,8 g/cm³ ist.
- 3. Wirkstoffhaltige Mikropartikel nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet,
 10 daß die Partikelgröße 0.1 10 μm ist.
 - 4. Wirkstoffhaltige Mikropartikel nach Anspruch 1 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Partikelhülle aus mindestens einem biologisch abbaubaren Polymeren aufgebaut ist.
 - 5. Wirkstoffhaltige Mikropartikel nach Anspruch 1 4, dadurch gekennzeichnet, daß als biologisch abbaubares Polymer Proteine, Gelatine, Fibrinogen, Collagen sowie deren Derivate, quervenetzte Polypeptide, Umsetzungsprodukte von Proteinen mit Polyethylenglykol, Stärke oder Stärkederivate, Chitin, Chitosan, Pektin,
- Polymilchsäure, Copolymere aus Milchsäure und Glykolsäure, Polycyanoacrylate, Polyester, Polyamide, Polycarbonate, Polyphosphazene, Polyaminosäuren, Polyεcaprolacton sowie Copolymere aus Milchsäure und ε-Caprolacton oder deren Gemische verwendet wird.
- Wirkstoffhaltige Mikropartikel nach Anspruch 1-5, dadurch gekennzeichnet, daß als Wirkstoff Arzneistoffe, Toxine, Viren, Virusbestandteile, Bestandteile von bakteriologischen Zellwänden, lösliche Botenstoffe, Farbstoffe, Komplement Komponenten, Adjuvantien, trombolytische Agentien, Tumornekrose Faktoren, Nukleinsäuren, Peptide, Proteine, Glykoproteine, Hormone, Zytokine und/oder Prostaglandine enthalten ist.
 - 7. Wirkstoffhaltige Mikropartikel nach Auspruch 1 6, dadurch gekennzeichnet, daß als Wirkstoff Zellen und/oder deren Bestandteile enthalten sind.
- 8. Wirkstoffnaltige Mikropartikel nach Anspruch 1-7, dadurch gekennzeichnet, daß als gasförmige Phase Luft, Stickstoff, Sauerstoff, Kohlendioxid, Edelgase, Ammoniak, halogenierte oder teilhalogenierte Kohlenwasserstoffe, SF₆ und/oder Wasserdampf oder niedrigsiedende Flüssigkeiten (Sdp. < 37 °C) enthalten sind.</p>

WO 95/07072 PCT/EP94/02806

-16-

- Mikropartikuläre Systeme bestehend aus einem pharmazeurisch verträglichen Suspensionsmedium und Mikropartikeln nach Anspruch 1-8.
- 5 10. Mikropartikuläre Systeme nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß die darin enthaltenden Partikel durch Einstrahlung von diagnostischem Ultraschall unter Freisetzung des eingeschlossenen Wirkstoffs zerstört werden können.
- Verfahren zur gezielten in vivo Wirkstofffreisetzung aus mikropartikulären Systemen nach Anspruch 9. dadurch gekennzeichnet, daß die darin enthaltenden Partikel nach der Applikation mit diagnostischem Ultraschall bestrahlt werden.
 - 12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß die Frequenz des diagnostischen Ultraschalls 1 6 bevorzugt 1,5 5 MHz beträgt.

15

- 13. Verfahren zur Erhöhung des Transfers von Wirkstoffen in die Zielzellen, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff aus einem mikropartikulären Systemen mittels Ultraschall freigesetzt wird.
- 14. Verfahren zur Herstellung von wirkstoffhaltigen Mikropartikeln nach Anspruch 1,
 dadurch gekennzeichnet, daß gashaltige Mikropartikel mit einer Lösung des Wirkstoffs in einem überkritischen Gas, bevorzugt in überkritischem Kohlendioxid,
 überkritischem Stickstoff, überkritischem Ammoniak sowie überkritischen Edelgäsen, in einem Autoklaven behandelt, anschließend gewünschtenfalls gewaschen
 und gefriergetrocknet werden.
- Verfahren zur Herstellung von wirkstoffnaltigen Mikropartikeln nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Hüllmaterial in einem geeigneten organischen Lösungsmittel, das nicht in Wasser löslich ist, in einer Konzentration von 0,01 20 % (m/V) gelöst wird und in diese Lösung eine wäßrige Lösung des zu verkapselnden Wirkstoffs so emulgiert wird, daß eine Wasser in Öl Emulsion mit einer mittleren Teilchengröße der inneren Phase von ca. 0,1 bis 10 μm entsteht, wobei beide Lösungen gegebenenfalls zusätzlich Hilfsstoffe wie Emulgatoren enthalten können und man anschließend diese Emulsion unter Rühren in das mindestens gleiche Volumen einer wäßrigen Lösung eines Emulgators oder Quasiemulgators gibt, das organische Lösungsmittel unter Rühren durch geeignete Verfahren (solvent evaporation) wieder entfernt, die so erhaltenen wassergefüllten Mikropartikel falls gewünscht zunächst wäscht und anschließend, falls gewünscht

WO 95/07072 PCT/EF24/02806

-17-

unter Zugabe von gerüstbildenden Hilfststoffen gefrier- bzw. sprühtrocknet und falls gewünscht in einem geeigneten Suspensionsmedium redispergiert und die Mikropartikel mit einer Dichte kleiner als 0,8 g/cm² durch Flotation oder Zentrifugation abtrennt und falls erforderlich, gewünschtenfalls unter erneutem Zusatz von Gerüstbildnern, erneut gefriertrocknet.

16. Verfahren zur Herstellung von mikrodispersen Systemen, dadurch gekennzeichnet, daß Mikropartikel nach Anspruch 1 in einem pharmazeutisch verträglichen Suspensionsmedium suspendiert werden.

10

15

5.

17. Ein Kit bestehend aus einem ersten Behälter enthaltend die wirkstoff- und gashaltigen Mikropartikel nach Anspruch 1 und einem zweiten Behälter enthaltend eine pharmazeutisch verträgliche Trägerflüssigkeit, die nach Mischen mit dem Inhalt des ersten Behälters eine fließfähige injizierbare Suspension ergibt, wobei a) das Volumen des ersten Behälters so gewählt ist, daß zusätzlich zu den Partikeln auch die Trägerflüssigkeit vollständig Platz darin findet und b) beide Behälter jeweils eine Dosiseinheitsmenge an wirkstoffnaltigen Mikropartikeln bzw. Trägerflüssigkeit enthalten.

PCT WELTORGANISATION FOR GUISTIGES EIGENTUM
Internationale Anmeldung veröffentlicht nach dem vertrag über die INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 95/07072

A61K 9/00, 9/16, 41/00, 49/00

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

16. März 1995 (16.03.95)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/E194/02806

(22) Internationales Annieldadatum: 25. August 1904 (25.08.94)

(81) Restimmingsstanten: AU, CA, HU, JP, KR, NO, NZ, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR. IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

P 43 30 958.5 P 44 16 818.7 9. September 1993 (09.09.93)

11. Mai 1994 (11.05.94)

DE. DE

(71) Anmelder (für alle Bestimaningsstanten ausser US): SCHER-ING A CTIENGESFLUSCHAFT [DIVDE]; Millerstrasse 178, D-13353 Berlin (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WEITSCHIES, Werner [DE/DE]; Gneischaustrasse 65, D-10961 Borlin (DE). HELDMANN, Dieter [DE/DE]: Krefelder Strasse 3, D-10555 Berlin (DE), HAUFF, Peter [DE/DE]; Stendaler Strasse 84, D-12627 Berlin (DE), FRITZSCH, Thomas [DE/DE]; Eliscontrasse 2, D-12169 Borlin (DE), STAHL, Harald [DE/DE]; Ringstresso 41/42, D-12205 Berlin (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablouf der für Änderungen der Ansprüche zugelassen Frist. Veröffentlichung wird wiederhol: falls Änderungen eintreffen.

(88) Veröffentlichungsdatum des internationslen Recherchen-6. April 1995 (06.04.95) berichts:

(54) Title: ACTIVE PRINCIPLES AND GAS CONTAINING MICROPARTICLES

(54) Bezeichbeung: WIRKSTOFFE UND GAS ENTHALTENDE MIKROPARTIKEL

(57) Abstract

New active principle-containing microparticles are disclosed which contain besides the active principle(s) at least one gas or a gaseous phase. Also disclosed are age containing said particles (microparticulate systems), their use for releasing active principles in vivo in an ultrasonically controlled manner, and processes for preparing the particles and the agents.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft neue wirkstoffhaltige Miktopartikel, die zusätzlich zum (zu den) Wirkstoffer in mindestens ein Gas oder eine g zur ultraschaligesteuerten bi gasformige Phase enthalten, diese Partikel enthaltende Mittel (mikropartiku'the Systeme), deren Ver vivo Wirkstoff-Freisetzung, sowie Verfahren zur Herstellung der Partikel und Mittel.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Ö द्रताशिक	GA	Gaton	MR	Mauretanica
ΑŪ	Australien	GB	Vereinigtes Köuigreich	NIW	Malawi
83	Barbaios	CE	Georgien	NE	Niga
BE	Belgien	GN	Guisea	NL	Nichtriando
BP	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien .	RC	Ungura	NZ	Nouscoland
BJ	Bain	TΕ	Irland	PL	Polen
BR	Bracilica	rr	Italica	PT	Portugal .
BY	Briants	ŢP	Japan	RO	Romanica
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Poderation
CF	Zentrale Afrikanische Erpublik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	ĸ'n	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schwr fra
CB.	Sobwaiz	KR	Republik Korca	SI	Slowinica
CI	Com d'Ivoire	KZ	Kanathstan	SE	Slowatei
CM	Kery an	Lſ	Liechengein	SN	Senegal
CN	Cias	LK	Sri Lanka	TD	Teched
CS	Techochoslowakei	LO	Lutemburg	. TG	Togo
cz	Techechische Republik	LY	Lettlant	TJ	Tadschildigen
DE	Deutschland	MC	Monsco	17	cgadoT tau batimirT
DΚ	Dinemark	SID	Republik Moldsu	UA	Ukraine
ES	Specien	MG	Madagaakar	US	Versisigte Staten von Amerika
FI	Pia '	ML	Mau	UZ	Usberinan
FR	Prankroich	MN	Mangolei	VN	Vietnem

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interns d Application No PCT/EP 94/02806

A. CLASSIC IPC 6	A61K9/00	FCT MATTER A61K9/16	A61K41/00	A61K49/00	de parameter de la companya de la co
et saibnooo	International Patent (Classification (IPC) or to	both national classificati	on and IPC	والمعادر المستعدد والمستعدد المواد والمعادر والمستعدد والمستعد والمستعدد والمستعدد والمستعدد والمستعدد والمستعدد والمستعدد وال
	SEARCHED		-	An address where the names are designed to be particular of the analysis where	والمراوعة المراوعة
Minimum do IPC , 6		(classification system tol	dewed by elastification a	, At) ·	
De. tenentati	on searched other than	i menti eni decumentatio	n to the extent that such	documents are included in the fic	ilds searched
Electronic da	na base com med duru	ng the international search	h (name of data base an	d, where practical, search terms u	ised)
c pocilii	ENTS CONSIDEREI	D TO BE RECEVANT	البادا (با باز ماناهنشان دروی میشد. بردود و میشان درود	and the second s	Englis , There is the state of
		, with addication, where a	appropriate, of the releva	nt passeges	Relevant to claim No.
X	January	0933 (UNIVERS 1993 39 - page 40;		TER) 21	1,3-7, 10,11,13
x	sea claim MACROMOLE	CULES,	~-		1,4-6,8,
	ELUCIDATE ULTRASOUN RELEASE O soe page -paragrap see page	ET AL 'EXPER ET AL 'EXPER THE MECHANIS ID-ENHANCED PO OF INCORPORATE 123, column 2	M OF DLYMER EROSION ED SUBSTANCES' 2. paragraph 2 1, paragraph 2	AND	
		•	-/-		
X Furi	her documents are list	ed in the continuation of	ъэх С.	Patent family members are	listed in annex.
"A" document on side of the control of the country	denie to be of parteula document but publishe dete wint which may throw do is cited to establish them or other special reasoner referring to an ora means sent published prior to than the priority date of	al state of the art which is in relevance of on or after the internal doubts on priority claims to publication date of another on (as specified) al disclosure, use, exhibiting the international filing datasimed	ion of ate but	later document published after to or priority date and not in condition to understand the principal invention document of particular relevance cannot be coinfected novel or coinvolve an inventive step when document of particular relevance cannot be considered to involve document is combined with one ments, such combination tring in the art. document inember of the same	iet was the Applicances but to or theory underlying the certification of the desired invention the document is taken alone or, the claimed invention or inventive step when the certification of the document of the first with the common other such document obvious to a person shilled patent family
	: actual completion of t	the international search		Date of mailing of the internation 0 6. Q3, 9	
	mailing address of the European Patent	ISA Office, P.B. 5818 Patenti	Jasa 2	Authorized efficar	A service serv
1	NL - 2280 HV R Tel. (+31-70) 34	/0-2040, Tx. 31 631 epo n	ů,	Boulois, D	

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inw...ational Applitution No PCT/EP 94/02806

	Į PU	T/EP 94/02806
(Continu	GOD DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with understoon, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
		1,4,
	US,A,5 190 766 (KEN ISHIHARA) 2 March 1993 see column 4, line 62 - column 5, line 2 see column 10, line 3 - line 47 see claims 1-6	10-13
	EP,A,O 504 881 (TACHIBANA K. ET AL) 23 September 1992 see page 3, line 32 - line 38 see claims 4,5,7,8	1,4-6, 8-11,13
	WO.A.92 22298 (UNGER EVAN) 23 December 1952 cited in the application see page 31; examples 3,4 see page 33; example 9 see claims 1,4	1
	WO,A,92 19272 (THE DU PONT MERCK PHARMACEUTICAL COMPANY) 12 November 1992 cited in the application & US-A-5147631 see page 13, line 6 - line 14 see claims 1,5,6	1
•	EP,A,O 327 490 (SCHERING A.G.) 9 August 1989 cited in the application & DE-A-3803972 see column 3, line 53 - column 4, line 4	. 1

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

In...tational Application No PCT/EP 94/02806

Patent document cited in search report	Publication date	Patent fa -1/ member(s)	Publication date
WO-A-9300933	21-01-93	AU-A- 2317592 CA-A- 2112905 EP-A- 0593627 FI-A- 940028 JP-T- 6511481 NO-A- 940011	11-02-93 21-01-93 27-04-94 25-02-64 22-12-94 22-02-94
US-A-5190766	02-03-93	JP-A- 3297475	27-12-91
EP-A-0504881	23-09-92	JP-A- 5078260 US-A- 5315998	30~03-93 31-05-94
8U3SSSC-A-OW	23-12-92	AU-A- 2023892 CA-A- 2110490 JP-T- 6508617	12-01-93 23-12-92 29-09-94
WO-A-9219:/2	12-11-92	US-A- 5147631 AU-A- 2002892 EP-A- 0583401	15-09-92 21-12-92 23-02-94
EP-A-0327490	09-08-89	DE-C- 3803971 DE-A- 3803972 AT-T- 109663 AU-B- 635200 AU-A- 3035110 WO-A- 8908 DE-D- 58908±34 EP-A- 0398935 EP-A- 0586875 JP-T- 3503634 PT-B- 896.55	07-09-89 10-08-89 15-08-94 18-03-93 25-09-89 10-08-89 22-09-94 28-11-90 16-03-94 15-08-91 28-02-94

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intem sales Aktenzeichen PCT/EP 94/02806

		PC1/EP 94	/02806
IPK 6	SHTZIERUNG DES ANMEI DUNGSGEGENSTÄNDES AE 1K9/00 AE 1K9/16 AE 1K41/	00 A61K49/00	
Nach der I	nternations! : Pawniklacsifikation (IPK) oder nach der netionalen l	Klassifikation und der IPK	
B. P.ECIII	erchierte gediete		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Recharchie IPK 6	iter Mindedpräftioff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym ASIK	ihale)	
Recharlis	ste aber nicht zum Mindestjaufstoff gehörende Veröffendichungen,	soweit diese there, die recherchlerten Gebiete	fallen
Wāhtend de	er intschationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil, verwendste	Stohlogriffe)
C. ALS W	F - ATLICH ANGESERR NE UNTERLAGEN		Andrews and analysis of the second se
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Anga	ebe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO,A,93 00933 (UNIVERSITY OF ROC 21. Januar 1993 siehe Seite 39 - Seite 40; Beisp		1,3-7, 10,11,13
	siehe Ansprüche 1-6	·	
X	MACROMOLECULES, Bd.25, 1992 Seiten 123 - 128		1,4~6,8, 1.0~13
	LIU LS. ET AL 'EXPERIMENTAL AP ELUCIDATE THE MECHANISM OF ULTRASOUND-ENHANCED POLYMER EROS RELEASE OF INCORPORATED SUBSTANC siehe Seite 123, Spalte 2, Absat -Absatz 3	ICE AND ES'	
	siehe Seite 125, Spalte 1, Absat Seite 126, Spalte 1, Absatz 1	z 2 -	
		-/	
	ture Veröffer, Eichungen sind der Portsetzung von Feld C zu	X Siche Anhang Patentianillic	מינונים: ביונים: שינונים: ביונים: ביונים: ביינים: מינים: מינים: מינים: מינים: מינים: מינים: מינים: מינים: מינים
Besonders 'A' Verbii	chansa Kalegorien von angegetienen Veröffentlichungen entliebung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, uicht als besondere bedeutsem anzusehen ist	T' Späure Verlifentlichung, die nach den oder dem Prioritändanim veröffentlich Armelde en alcht kollikliert, sondern ni Erfindung zugenndeliegenden Pranzips Theorie angegeben ist	i warden ist inki mit dir a zumVerständnis des det
Anm: L' Veröffs schein anden	Dolarment, des jedoch erst am oder nach dem internationalen ledednam veröffendlicht worden ist entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft ereinighung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erein zu lassen, oder durch die das Veröffendishungsdatum einer en im Recherchentstricht genannten Veröffendichung belegt werden des die aus einem anderen bezoderen Grund angereben ist feit	"X" Veröffentlichung von besonderer Beder kann allein aufgrund dieser Veröffentil erfindenischer Tätiskeit kenchen Leiter	itung: die besammuchte Etünüt chung nicht els nou oder zul chtet werden
angei O' Vereil eine B eneell	with the augmentation of considering of the augmentation of the au	kann nicht als auf erfinderischer Tau- werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategone in diese Verömdung für einen Fachmann & Veröffendichung, die Mitglied derseibe	ieit berühena betrechte. Leiner eder mehreren krigeren Verbindung gebrocht wird um nahellegend ist
-	eansgruchten Prioritistatuum veröffentlicht worden ist Abschlusers der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Rec	herchenberichts
6	. Februar 1995	4 0. 03. 3	
Name und	Portsmohrift der Internationale Recherchenbehörde Europäischer Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+ 31-70) 340-3016	Boulois, D	

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Ins. attendes Attenzasion
PCT/EP 94/02806

		/EP 94/02805
-	ng. AUS WEZENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffendichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden.	Tolle Betr. Assyruch Nr.
X	US,A,5 190 766 (KEN ISHIHARA) 2. März 1993 siehe Spalte 4, Zeile 62 - Spalte 5, Zeile .	1,4, 10-13
	2 siehe Spalte 10, Zeile 3 - Zeile 47 siehe Ausprüche 1-6 	
X	EP,A,O 504 881 (ȚACHIBANA K. ET AL) 23. September 1992 siehe Seite 3, Zeile 32 - Zeile 38 siehe Ansprüche 4,5,7,8	1,4-6, 8-11,13
A	WO,A,92 22298 (UNGER EVAN) 23. Dezember 1992 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 31; Beispiele 3,4 siehe Seite 33; Beispiel 9 siehe Ansprüche 1,4	1
A	WO,A,92 19272 (THE DU PONT MERCK PHARMACEUTICAL COMPANY) 12. November 1992 in de: Anmeldung erwähnt & US-A-5147631 siehe Seite 13, Zeile 6 - Zeile 14 siehe Ansprüche 1,5,6	1
A	EP,A,O 327 490 (SCHERING A.G.) 9. August 1939 in der Anmeldung erwähnt & DE-A-3803972 siehe Spalte 3, Zeile 53 - Spalte 4, Zeile 4	1
·		·

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffendlemingen, die zur selben Patenbarulte gehoren

In. Lationale: Aktenzeichen
PCT/EP 94/02806

			المستحدادة الإلكانية المجانب والمصابيعين والمثالي ال
Im Recherc'senbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitgl. d(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO-A-9300933	21-01-93	AU-A- 2317592 CA-A- 2112905 EP-A- 0593627 FI-A- 5 228 JP-T- 6511481 NO-A- 940011	11-02-93 21-01-93 27-04-94 25-02-94 22-12-94 22-02-94
US-A-5190766	02-03-93	JP-A- 3297475	27-12-91
EP-A-0504381	23-09-92	JP-A- 5078260 US-A- 5315998	30-03-93 31-05-94
WO-A-9222298	23-12-92	AU-A- 2023892 CA-A- 2110490 JP-T- 6508617	12-01-93 23-12-92 29-09-94
WO-A-9219272	12-11-92	US-A- 5147631 AU-A 2002892 EP-A- 0583<01	15-09-52 21-12-92 23-02-94
EP-A-0327490	09-08-89	DE-C- 3803971 DE-A- 3033972 AT-T- 109663 AU-B- 630200 AU-A- 3035180 WO-A- 8906978 DE-D- 58908194 EP-A- 0398935 EP-A- 0586875 JP-T- 3503634 PT-B- 89635	07-05-89 10-08-89 15-08-94 18-03-93 25-08-89 10-08-89 22-09-94 28-11-90 16-03-94 15-08-91